(34)

(9) BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Offenlegungsschrift

Aktenzeichen:

P 24 32 757.9

@ Anmeldetag:

8. 7.74

2 Offenlegungstag:

29. 1.76

Unionspriorität: 30

33 33

Bezeichnung:

Als Schauminhibitoren geeignete, Hydroxylgruppen enthaltende

Polyäthylenglykol-diäther

0 Anmelder: Henkel & Cie GmbH, 4000 Düsseldorf

1 Andree, Hans, Dipl.-Chem. Dr., 4010 Hilden; Sung, Eric, Dipl.-Chem. Dr., Erfinder:

4019 Monheim

BEST AVAILABLE COPY

4 Düsseldorf, den 5. Juli 1974: Henkelstr. 67

Henkel & Cie GmbH Patentabteilung Dr. Wa/Zi

2432757

Patentanmeldung

D 4872

"Als Schauminhibitoren geeignete, Hydroxylgruppen enthaltende Polyäthylenglykol-diäther."

Gegenstand der Erfindung sind Hydroxylgruppen enthaltende Polyäthylenglykol-diäther der Formel

worin R für einen geradkettigen Alkylrest mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen, R' für Wasserstoff oder einen geradkettigen Alkylrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, R" für einen geradkettigen Alkylrest mit 4 bis 18 Kohlenstoffatomen und n für eine Zahl von 2 bis 20 stehen mit der Maßgabe, daß die Summe der Kohlenstoffatome in den Resten R, R' und R" mindestens 12 und nicht mehr als 34 beträgt. Die vorgenannten Mittel eignen sich zur Verwendung als Schauminhibitoren in wäßrigen, schäumenden Lösungen sowie insbesondere gegenüber schäumenden Wasch-, Spül- und Reinigungsmitteln. Für diesen Zweck besonders geeignet sind solche Verbindungen gemäß vorstehender Formel, in denen die Anzahl der Kohlenstoffatome im Rest R 6 bis 10, im Rest R', soweit er nicht aus Wasserstoff besteht, 4 bis 8 und im Rest R" 6 bis 12 beträgt und n für eine Zahl von 6 bis 10 steht.

Die Herstellung der Verbindungen erfolgt in der Weise, daß man nach an sich bekannten Verfahren Alkohole der Formel

R-CHR'-CH2OH

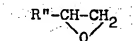
mit Äthylenoxid umsetzt. Als Ausgangsstoffe eignen sich einerseits geradkettige Alkohole natürlichen oder synthetischen

Ursprungs, z. B. solche, die durch Hydrierung von sog.

"Vorlauffettsäuren" der Kettenlänge C6 bis C12 erhältlich sind, ferner solche, die durch Oxosynthese, Äthylenpolymerisation oder Paraffinoxidation gewonnen werden. Geeignete Vertreter dieser Reihe sind z. B. Hexanol-1, Heptanol-1, Octanol-1, Nonanol-1, Decanol-1, Dodecanol-1 und Tetradecanol-1. Weiterhin kommen als Ausgangsstoffe 2-Alkyl-alkanole, sog. Guerbetalkohole in Frage, die durch Kondensation primärer, 4 bis 10 Kohlenstoffatome enthaltender Alkohole in Gegenwart alkalischer Katalysatoren unter Wasserabspaltung erhältlich sind, z. B. 2-Äthylhexanol-1, 2-Propylheptanol-1, 2-Butyloctanol-1, 2-Pentylnonanol-1, 2-Hexyldecanol-1, 2-Octyldodecanol-1 und 2-Decyltetradecanol-1. Auch beliebige Gemische verschiedener geradkettiger Alkohole bzw. Guerbetalkohole sind verwendbar.

Die Äthoxylierung erfolgt in an sich bekannter Weise durch Umsetzung der genannten Alkohole in Gegenwart saurer oder vorzugsweise alkalischer Katalysatoren, wie Lewis-Säuren oder insbesondere Alkalialkoholaten. Sie wird soweit geführt, bis im Durchschnitt 2 bis 20, vorzugsweise 5 bis 10 Glykoläthergruppen angelagert sind.

Die so gewonnenen Polyglykol-monoäther werden in einer zweiten Reaktionsstufe mit Epoxiden der Formel



umgesetzt. Epoxide der angegebenen Formel sind erhältlich durch Epoxidation von &-Olefinen der angegebenen Kettenlänge, beispielsweise unter Verwendung von Perameisen- oder Peressigsäure. Die Umsetzung der Epoxide mit den Polyglykol-monoäthern erfolgt, vorzugsweise ohne Anwendung von Lösungsmitteln, bei Temperaturen von 80 °C bis 160 °C, vorzugsweise von 110 °C bis 130 °C, wobeiman bei Verwendung niedrig siedener Ausgangsstoffe unter Druck im Autoklaven arbeitet.

Als Katalysatoren können Lewis-Säuren verwendet werden; vorzugsweise benutzt man jedoch alkalische Katalysatoren, insbesondere Alkalialkoholate, wie Natrium- oder Kaliummethylat bzw. -äthylat. Deren Menge beträgt im allgemeinen 0,1 bis 3, vorzugsweise 0,2 bis 1,5 Gew.-% bezogen auf eingesetztes Ausgangsmaterial. Der bereits in der ersten Reaktionsstufe, nämlich der Umsetzung des Alkohols mit Äthylenoxid, verwendete Katalysator kann, ohne daß der Polyglykol-monoäther isoliert wird, in dem Reaktionsgemisch verbleiben. Er dient nach Zugabe des Epoxids auch als Katalysator der zweiten Reaktionsstufe.

Das Molverhältnis von Polyglykol-moncäther zu Epoxid kann 1: 1 betragen, vorzugsweise setzt man jedoch das Epoxid im geringen Überschuß ein, da es seinerseits unter Bildung von Dimeren bzw. im geringen Maße auch mit der freien, sekundären Hydroxylgruppe des gebildeten Diäthers gemäß vorstehender Formel reagieren kann. Der Überschuß an Epoxid beträgt vorzugsweise 0,05 bis 0,2 Mol. Die Umsetzung wird solange geführt, bis kein Epoxid mehr nachweisbar ist, was bei einer Reaktionstemperatur von 110 °C bis 130 °C im allgemeinen 3 bis 6 Stunden erfordert.

Die erfindungsgemäßen Verfahrensprodukte sind gelblich gefärbte Öle. Sie können, gegebenenfalls nach Neutralisation des Katalysators, was bei alkalischen Katalysatoren durch Neutralisation mit Säuren oder Behandlung mit sauer eingestellten Bleicherden erfolgen kann, ohne weitere Reinigung in der beabsichtigten Weise verwendet werden. Geeignete Einsatzgebiete sind z. B. das Entschäumen von Kesselspeisewasser, Gärungs- oder Fermentationslösungen sowie in der Zucker- und Papierindustrie.

Vorzugsweise werden die Mittel als Entschäumer in Wasch-, Spülund Reinigungsmitteln eingesetzt. Sie besitzen hervorragende schaumdämpfende Eigenschaften gegenüber anionischen, zwitterionischen, kationischen und insbesondere nichtionischen Tensiden. Hinzu kommt, daß sie in Verbindung mit derartigen Tensiden - 6 -

2432757

bzw. mit üblichen Gerüstsalzen das Reinigungsvermögen der Mittel steigern. Sie werden daher vorzugsweise im Gemisch mit weiteren reinigend wirkenden Verbindungen verwendet. Bei diesen Verbindungen handelt es sich neben den genannten Tensiden sowie anorganischen und organischen Gerüstsalzen, die komplexierend wirken bzw. die Kalkhärte des Wassers binden, um Waschalkalien, bleichend wirkenden Verbindungen sowie deren Gemische mit Stabilisatoren und Aktivatoren, schmutzdispergierende Mittel, optische Aufheller und sonstige beim Waschen und Reinigen üblicherweise verwendeten Hilfs- und Zusatzstoffe.

Die erfindungsgemäßen Hydroxylgruppen enthaltenden Polyäthylenglykol-diäther können den vorgenannten Substanzen zu jedem
beliebigen Zeitpunkt der Herstellung der Wasch-, Spül- und
Reinigungsmittel zugemischt werden. Man kann sie beispielsweise
in flüssige oder pastöse Konzentrate einarbeiten und diese
anschließend einer Sprühtrocknung unterwerfen, ohne daß dabei
ein Rückgang der schaumdämpfenden Eigenschaften eintritt. Man
kann sie aber auch einem bereits vorgefertigten Pulver oder
Pulvergemisch zufügen bzw. sie darauf aufsprühen bzw. aufgranulieren. Dieses Verfahren bietet den Vorteil einer Staubbindung.

. \$.

Geeignete Waschrohstoffe sind solche vom Sulfonat- oder Sulfattyp, beispielsweise Alkylbenzolsulfonate, insbesondere n-Dodecylbenzolsulfonat, ferner Olefinsulfonate, Alkylsulfonate, &-Sulfofettsäureester, primäre und sekundäre Alkylsulfate sowie die Sulfate von äthoxylierten oder propoxylierten höhermolekularen Alkoholen.

Weitere Verbindungen dieser Klasse, die ggf. in den Waschmitteln vorliegen können, sind die höhermolekularen sulfatierten Partialäther und Partialester von mehrwertigen Alkoholen, wie die Alkalisalze der Monoalkyläther bzw. der Monofettsäureester des Glycerinmonoschwefelsäureesters bzw. der 1,2-Dioxypropansulfonsäure. Ferner kommen Sulfate von äthoxylierten oder propoxylierten Fettsäureamiden und Alkylphenolen sowie Fettsäuretauride und Fettsäureisäthionate in Frage. Weitere geeignete anionische Waschrohstoffe sind Alkaliseifen von Fettsäuren natürlichen oder synthetischen Ursprungs, z.B. die Natriumseifen von Kokos-, Palmkern- oder Talgfettsäuren.

Als zwitterionische Waschrohstoffe kommen Alkylbetaine und insbesondere Alkylsulfobetaine infrage, z.B. das 3-(N,N-Di-methyl-N-alkylammonium)-propan-l-sulfonat und 3-(N,N-Dimethyl-N-alkylammonium)-2-hydroxypropan-l-sulfonat.

Die anionischen Waschrohstoffe können in Form der Natrium-, Kalium- und Ammoniumsalze sowie als Salze organischer Basen, wie Mono-, Di- oder Triäthanolamin, vorliegen. Sofern die genannten anionischen und zwitterionischen Verbindungen einen aliphatischen Kohlenwasserstoffrest besitzen, soll dieser bevorzugt geradkettig sein und 8 bis 22 Kohlenstoffatome aufweisen. In den Verbindungen mit einem araliphatischen Kohlenwasserstoffrest enthalten die vorzugsweise unverzweigten Alkylketten im Mittel 6 bis 16 Kohlenstoffatome.

Als nichtionische oberflächenaktive Waschaktivsubstanzen kommen in erster Linie Polyglykolätherderivate von Alkoholen, Fettsäuren und Alkylphenolen infrage, die 3 bis 30 Glykoläthergruppen und 8 bis 20 Kohlenstoffatome im Kohlenwasserstoffrest enthalten. Besonders geeignet sind Polyglykolätherderivate, in denen die Zahl der Äthylenglykoläthergruppen 5 bis 15 beträgt und deren Kohlenwasserstoffreste sich von geradkettigen, primären Alkoholen mit 12 bis 18 Kohlenstoffatomen oder von Alkylphenolen mit einer geradkettigen, 6 bis 14 Kohlenstoffatome aufweisenden Alkylkette ableiten. Mit Vorteil werden in Waschmitteln auch Gemische aus niedrig und hoch äthoxylierten Verbindungen verwendet. Weiterhin sind nichtionische Verbindungen vom Typ der Aminoxide und Sulfoxide, die ggf. äthoxyliert sein können, brauchbar.

Weitere, insbesondere für maschinelle Geschirrspülmittel geeignete nichtionische Waschrchstoffe sind die wasserlöslichen, 20 bis 250 Äthylenglykoläthergruppen und 10 bis 100 Propylenglykolähtergruppen enthaltenden Polyäthylenoxidaddukte an Polypropylenglykol und Äthylendiaminopolypropylenglykol. Die genannten Verbindungen ent-

halten üblicherweise pro Propylenglykol-Einreit 1 bis 5
Äthylenglykoleinheiten. Für den gleichen Zweck eignen sich
äthoxylierte und anschließend propoxylierte Fettalkohole,
sekundäre Alkohole und Alkylphenole mit jeweils 5 bis 35 Äthylenbzw. Propylenglykoläthergruppen. Weiterhin kommen äthoxylierte
primäre oder sekundäre Alkohole sowie Alkylphenole in Betracht,
deren endständige Hydroxylgruppe alkyliert, acyliert oder
acetalisiert ist.

Als Gerüstsubstanzen kommen die Polymerphosphate, Carbonate und Silikate von Alkalimetallen, insbesondere des Natriums infrage, wobei die Silikate ein Verhältnis von SiO₂: Na₂O = 1: 1 bis 3,5: 1 aufweisen. Bevorzugtes Polymerphosphat ist das Pentanatriumtriphosphat, das auch im Gemisch mit seinen Hydrolyseprodukten, wie Mono- und Diphosphate, sowie höher kondensierten Phosphaten, z. B. Tetraphosphaten oder Trimetaphosphaten vorliegen kann.

Die Polymerphosphate können auch ganz oder teilweise durch organische, komplexierend wirkende Aminopolycarbonsäuren ersetzt sein. Hierzu zählen insbesondere Alkalisalze der Nitrilotriessigsäure und Äthylendiaminotetraessigsäure. Geeignet sind ferner die Salze der Diäthylentriaminopentaessigsäure sowie der höheren Homologen der genannten Aminopolycarbonsäuren. Diese Homologe können beispielsweise durch Polymerisation eines Esters, Amids oder Nitrils des N-Essigsäureaziridins und anschließende Verseifung zu carbonsauren Salzen oder durch Umsetzung von Polyäthylenimin mit chloressigsauren oder bromessigsauren Salzen in alkalischem Milieu hergestellt werden. Weitere geeignete Aminopolycarbonsäuren sind Poly-(N-bernsteinsäure)-äthylenimin, Poly-(N-tricarballysäure)-äthylenimin und Poly-(N-butan-2,3,4-tricarbonsäure)äthylenimin, die analog den N-Essigsäurederivaten erhältlich sind.

- 8 -

2432757

Weiterhin können komplexierend wirkende polyphosphonsaure Salze anwesend sein, z.B. die Alkalisalze von Aminopolyphosphonsäuren, insbesondere Aminotri-(methylenphosphonsäure), 1-Hydroxyäthan-1,1-diphosphonsäure, Methylendiphosphonsäure, Äthylendiphosphonsäure sowie Salze der höheren Homologen der genannten Polyphosponsäuren. Auch Gemische der vorgenannten Komplexierungsmittel sind verwendbar,

Von besonderer Bedeutung sind die stickstoff- und phosphorfreien, mit Calciumionen Komplexsalze bildenden Polycarbonsäuren, wozu auch Carboxylgruppen enthaltende Polymerisate zählen. Geeignet sind Citronensäure, Weinsäure, Benzolhexacarbonsäure und Tetrahydrofurantetracarbonsäure. Auch Carboxymethyläthergruppen enthaltende Polycarbonsäuren sind brauchbar, wie 2,2'-Oxydibernsteinsäure sowie mit Glykolsäure teilweise oder vollständig verätherte mehrwertige Alkohole oder Hydroxycarbonsäuren, beispielsweise Triscarboxymethylglycerin, Biscarboxymethylglycerinsäure und carboxymethylierte bzw. oxydierte Polysaccharide. Weiterhin eignen sich die polymeren Carbonsäuren mit einem Molekulargewicht von mindestens 350 in Form der wasserlöslichen Natrium- oder Kaliumsalze, wie Polyacrylsäure, Polymethacrylsäure, Poly-∝-hydroxyacrylsäure, Polymaleinsäure, Polyitaconsäure, Polymesaconsäure, Polybutentricarbonsäure sowie die Copolymerisate der entsprechenden monomeren Carbonsäuren untereinander oder mit äthylenisch ungesättigten Verbindungen wie Äthylen, Propylen, Isobutylen, Vinylmethyläther oder Furan.

.g.

Auch in Wasser unlösliche Komplexbildner können verwendet werden. Hierzu zählen phosphorylierte Cellulose und Pfropfpolymere der Acrylsäure oder Methacrylsäure auf Cellulose, die als Gewebe oder Faservliese vorliegen können. Weiterhin sind räumlich vernetzte und dadurch wasserunlöslich gemachte Copolymere der Acryl-, Methacryl-, Croton- und Maleinsäure sowie anderer polymerisierbarer Polycarbonsäuren, ggf. mit · weiteren äthylenisch ungesättigten Verbindungen in Form der Natrium- oder Kaliumsalze als Sequestrierungsmittel geeignet. Diese unlöslichen Copolymeren können als Fliese, Schwämme oder auch in Form feingemahlener, spezifisch leichter Schäume mit offenzelliger Struktur vorliegen.

Zum Nachspülen des gereinigten Geschirrs in Geschirrspülmaschinen zu verwendende Mittel, sogenannte Klarspüler, enthalten im allgemeinen keine Gerüstsubstanzen. Sie weisen statt dessen schwachschäumende Tenside auf, die das Ablaufen der Spülflüssigkeit fördern, sowie schwache Säuren, die die Bildung von Kalkflecken verhindern, z.B. Citronensäure, Milchsäure oder Apfelsäure.

o· 2432757

Als weiterer Mischungsbestandteil kommen Sauerstoff abgebende Bleichmittel, wie Alkaliperborate, -percarbonate, -perpyrophosphate und -persilikate sowie Harnstoffperhydrat infrage. Bevorzugt wird Natriumperborat in wasserfreier Form oder als Tetrahydrat verwendet. Zwecks Stabilisierung der Perverbindungen können die Mittel Magnesiumsilikat enthalten, beispielsweise in Mengen von 3 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Menge an Perborat, Zur Textilwäsche bei Temperaturen unterhalb 70°C anzuwendende Mittel, sogenannte Kaltwaschmittel, können Bleichaktivatoren aus der Klasse der N- oder O-Acylverbindungen, insbesondere Tetraacetyläthylendiamin oder Tetraacetylglykoluril, als Pulverbestandteil enthalten. Die aus dem Bleichaktivator oder aus der Perverbindung bestehenden Pulverpartikel können mit Hüllsubstanzen, wie wasserlöslichen Polymeren oder Fettsäuren überzogen sein, um eine Wechselwirkung zwischen der Perverbindung und dem Aktivator während der Lagerung zu vermeiden.

Geschirrspülmittel können stattdessen aktivchlorhaltige Verbindungen, insbesondere Natrium- oder Kaliumdichlorisocyanurat enthalten. Weitere geeignete Aktivchlorverbindungen sind Trichlorisocyanurat, Chlorhydantoin, p-Toluolsulfamid-chlorid und Alkalihypochlorite.

Die Waschmittel können ferner optische Aufheller enthalten, insbesondere Derivate der Diaminostilbendisulfonsäure bzw. deren Alkalimetallsalze. Geeignet sind z.B. Salze der 4,4'-Bis(-2"-anilino-4"-morpholino-1,3,5-trizinyl-6"-aminc)-stilben-2,2'-disulfonsäure oder gleichartig aufgebaute Verbindungen, die anstelle der Morpholinogruppe eine Diäthanol-aminogruppe, eine Methylaminogruppe oder eine B-Methoxy-äthylaminogruppe tragen. Weiterhin kommen als Aufheller für Polyamidfasern solche vom Typ der Diarylpyrazoline infrage, beispielsweise 1-(-p-Sulfonamidophenyl)-3-(p-chlor-

phenyl)-\(\Delta^2\)-pyrazolin sowie gleichartig aufgebaute Verbindungen, die anstelle der Sulfonamidogruppe eine Carboxymethyloder Acetylaminogruppe tragen. Brauchbar sind ferner substituierte Aminocumarine, z.B. das 4-Methyl-7-dimethylaminocoder das 4-Methyl-7-diäthylaminocumarin. Weiterhin sind als Polyamidaufheller die Verbindungen 1-(2-Benzimidazolyl)-2-(1-hydroxyäthyl-2-benzimidazolyl)-äthylen und 1-Äthyl-3-phenyl-7-diäthylaminocarbostyril brauchbar. Als Aufheller für Polyester- und Polyamidfasern sind die Verbindungen 2,5-Di-(2-benzoxazolyl)-thiophen, 2-(2-Benzoxazolyl)-naphthole, 3-b]-thiophen und 1,2-Di-(5-methyl-2-benzoxazolyl)-äthylen geeignet. Weiterhin können Aufheller vom Typ der substituierten Diphenylstyrile anwesend sein. Auch Gemische der vorgenannten Aufheller können verwendet werden.

Als Vergrauungsinhibitoren eignen sich insbesondere Carboxymethylcellulose, Methylcellulose, ferner wasserlösliche Polyester und Polyamide aus mehrwertigen Carbonsäuren und Glykolen bzw. Diaminen, die freie zur Salzbildung befähigte Carboxylgruppen, Betaingruppen oder Sulfobetaingruppen aufweisen sowie kolloidal in Wasser lösliche Polymere bzw. Copolymere des Vinylalkohols, Vinylpyrrolidons, Acrylamids und Acrylnitrils.

Die Mittel können ferner Enzyme aus der Klasse der Proteasen, Lipasen und Amylasen bzw. deren Gemische enthalten. Besonders geeignet sind aus Bakterienstämmen oder Pilzen, wie Bacillus subtilis, Bacillus licheniformis und Streptomyces griseus gewonnene enzymatische Wirkstoffe, die gegenüber Alkali, Perverbindungen und anionische Waschaktivsubstanzen relativ beständig sind und auch bei Temperaturen zwischen 50° und 70°C noch nicht nennenswert inaktiviert werden.

Weitere Bestandteile, die in den erfindungsgemäßen Mitteln enthalten sein können, sind Neutralsalze, insbesondere Natriumsulfat, bacteriostatische Stoffe, wie halogenierte Phenoläther und -thioäther, halogenierte Carbanilide und Salicylanilide sowie halogenierte Diphenylmethane, ferner Farb- und Duftstoffe.

Flüssige Mittel können außerdem hydrotope Substanzen und Lösungsmittel enthalten, wie Alkalisalze der Benzol-, Toluol- oder Xylolsulfonsäure, Harnstoff, Glycerin, Polyglycerin, Di- oder Triglykol, Polyäthylenglykol, Äthanol, i-Propanol und Ätheralkohole.

Textilwaschmittel können darüber hinaus noch weiter schaumdämpfende Zusätze enthalten, beispielsweise gesättigte Fettsäuren oder deren Alkalimetallseifen mit 20 bis 24 Kohlenstoffatomen.

Im folgenden sind Rezepturbeispiele angegeben, die sich in der Praxis besonders bewährt haben.

A. Grobwaschmittel:

- 0,2 5 % Diäther gemäß Erfindung
- 3 15 % Sulfonatwaschrohstoff aus der Klasse der Alkylbenzolsulfonate, Olefinsulfonate und n-Alkansulfonate,
- O 10 % Alkylpolyglykoläther (C₁₂-C₁₈-Alkyl) oder Alkylphenolpolyglykoläther (C₈-C₁₄-Alkyl) mit 5 bis 15 Äthylenglykoläthergruppen,
- 0 5 % Seife C₁₂-C₁₈,
- 10 40 % Pentanatriumtripolyphosphat,
- 0,1 40 % einer Erdalkaliionen bindenden Gerüstsubstanz aus der Klasse der Alkalisalze von Aminopolycarbonsäuren, Phosphonsäuren und Polycarbonsäuren sowie der wasserunlöslichen Polyacrylate,
- -1 5 % Netriumsilikat (Na₂0:Si0₃=1:2 bis 1:3,5),
- 10 35 % Natriumperborattetrahydrat,

. 13 -

2432757

- 0 5 % Enzym,
- 0,05 1 % eines optischen Aufhellungsmittels aus der Klasse der Diaminostilbendisulfonsäurederivate,
- 0,1 30 % eines anorganischen Salzes aus der Klasse der Carbonate, Bicarbonate, Borate, Sulfate und Chloride von Alkalimetallen,
- 0,5 4 % Magnesiumsilikat,
- 0,5 3 % Natriumcelluloseglykolat.
- B. Waschmittel für Wäschereibetriebe (unter Verwendung von enthärtetem Wasser):
- 0,2 5 % Diäther gemäß Erfindung
- 2 10 % mindestens einer nichtionischen Waschaktivsubstanz aus der Klasse der Alkylpolyglykoläther (C₁₂-C₁₈-Alkyl) und der Alkylphenolpolyglykoläther (C₈-C₁₂-Alkyl) mit 5 15 Äthylenglykoläthergruppen,
- 0 6 % Sulfonatwaschrohstoff gemäß Rezeptur A,
- 3 25 % Seife von C₁₂-C₁₈-Fettsäuren,
- 5 25 % Pentanatriumtripolyphosphat,
- 10 50 % Soda,
- 5 30 % Natriumsilikat (Na₂0:SiO₂=1:1 bis 1:3,3),
- 0,1 . 10 % einer Erdalkalionen bindenden Gerüstsubstanz gemäß Rezeptur A,
- O 25 % Natriumperborat,
- O 4 % Magnesiumsilikat,
- 0.5 2 % Natriumcelluloseglykolat,
- 0,05 1 % optisches Aufhellungsmittel gemäß Rezeptur A,
- 0 20 % Natriumsulfat.

· 14.

2432757

- C. Maschinelles Geschirrspülmittel:
- 0,2 5 % Diäther gemäß Erfindung
- 0,1 5 % Alkylpolyglykoläther (C₁₂-C₁₈-Alkyl) oder
 Alkylphenolpolyglykoläther (C₈-C₁₄-Alkyl) mit
 5 bis 30 Äthylen- und 5 bis 30 Propylenglykoläthergruppen bzw. mit 10 bis 30 Äthylenglykoläthergruppen und einer endständigen Acetalgruppe
 oder äthoxylierter Polypropylenglykoläther oder
 äthoxylierter Äthylendiaminopolypropylenglykoläther mit 20 bis 250 Äthylen- und 10 bis 100
 Propylenglykoläthergruppen,
- 35 75 % Pentanatriumtriphosphat,
- 1 40 % Natriumsilikat (Na₂0 : SiO₂ = 1 : 1 bis 1 : 2),
- 5 % Kaliumdichlorisocyanurat,
- 0 0,5 % amylolytische Enzyme.
- D. Maschinelles Klarspülmittel:
- 0,2 5 % Diäther gemäß Erfindung
- 10 40 % mindestens eines Polyglykolätherderivates gemäß Rezeptur C,
- 0 20 % Citronensäure,
- 0,1 5 % Konservierungsmittel, Bactericide
 Rest Wasser, Äthanol

. 15.

2432757

Beispiele

- A. Herstellung der Verbindungen.
 - 1. 171,5 g (0,45 Mol) eines mit 6 Mol Äthylenoxid umgesetzten, aus Verlauffettsäuren mit 8 bis 10 Kohlenstoffatomen (mittlere Kettenlänge C₉) hergestellten geradkettigen Alkohols (Hydroxylzahl = OHZ des äthoxylierten Alkohols 149) wurden zusammen mit 78,5 g eines aus α-Decen hergestellten 1,2-Epoxydecan und 0,5 g Natriummethylat in einem Autoklaven unter Stickstoffatmosphäre unter Rühren im Verlauf von 30 Minuten auf 110 °C erhitzt. Die anfangs stark exotherne Reaktion wurde 6 Stunden bei 110 120 °C weitergeführt. Das Reaktionsprodukt war ein gelbes Öl mit folgenden Kennzahlen:

% Epoxid-0 = 0 % OHZ = 104.6

Auf analoge Weise wurden die in Tabelle 1 aufgeführten Substanzen umgesetzt. Die OHZZ der erhaltenen Diäther sind in der letzten Spalte aufgeführt. Die Abkürzung ÄO bedeutet angelagertes Mol Äthylenoxid.

Das Molverhältnis von äthoxyliertem Alkohol zu Epoxid betrug in allen Beispielen 1: 1,1. Die Alkohole gemäß Beispiel 2 bis 4 und die Epoxide wiesen lineare Kohlenstoffketten auf.

Beispiel	Ausgangsstoffe	OHZ des Diäthers
2	a) C ₈₋₁₀ -Alkohol + 6 ÄO (gemäß Beispiel 1) b) 1,2-Epoxyoctan	113
3 .	a) C ₈₋₁₀ -Alkohol + 6 ÄO (gemäß Beispiel 1) b) 1,2-Epoxytetradecan	88
4	a) C ₈₋₁₀ -Alkohol + 10 Ä0 b) 1,2-Epoxytetradecan	70
5	a) 2-Hexyldecanol + 6 ÄO b) 1,2-Epoxydecan	94
6	a) 2-Hexyldecanol + 6 ÄO b) 1,2-Epoxydecan	89
7	a) 2-Hexyldecanol + 6 ÄO b) 1,2-Epoxytetradecan	81
8	a) 2-Hexyldecanol + 10 ÄO b) 1,2-Epoxydecan	72
9	a) 2-Hexyldecanol + 10 ÄO b) 1,2-Epoxytetradecan	68

Tabelle 1

B. Anwendungstechnische Prüfung

Verwendet wurden Waschmittel folgender Zusammensetzung:

	N 1	₩2	
Äthoxylierter C ₁₆ -C ₁₈ -Fettalkohol (JZ = 45) mit 10 ÄO	10,0	-	
Nonylphenol + 9 Ã0	_	10,0	
Na ₅ P ₃ O ₁₀	40,0	40,0	
NaBO ₃ · 4 H ₂ O	24,0	24,0	
Wasserglas ($Na_2^0 : Si0_2 = 1 : 3,2$)	3,5	3,5	
Na-Celluloseglykolat	1,2	1,2	
Natriumsulfat	10,0	10,0	
Mg-Silikat	1,8	1,8	
Wasser	9,0	9,0	
Schauminhibitor	0,5	0,5	

Tabelle 2

Die Waschversuche wurden in einer handelsüblichen Waschmaschine mit horizontal gelagerter Trommel durchgeführt. Hierzu wurde die Maschine mit 3 kg sauberer Baumwollwäsche beschickt und, im Falle der Verbindungen gemäß Beispiel 4, 8 und 9, zur Prüfung der Waschwirkung zusätzlich angeschmutzte Textilproben (Abmessungen 20 x 20 cm) aus Baumwolle, ausgerüsteter Baumwolle und Mischgewebe aus ausgerüster Baumwolle und Polyestergewebe (1:1) zugefügt.

- 78.

2432757 Zur Anschmutzung waren 40 g eines Gemisches aus 64 Gew.-% Kaolin, 3 Gew.-% Eisenoxidschwarz, 13 Gew.-% Ruß und 20 Gew.-% Hautfett in 1 Liter Tetrachlorkohlenstoff suspendiert und auf die Wäschestücke aufgesprüht worden.

Die Waschmittelkonzentration betrug 5 g/Liter das Gewichtsverhältnis von Textilgut zu Waschflotte 1 : 6 und die Härte des Wassers 16° dH.

Die Schaumhöhe wurde wie folgt bewertet:

Schaumhöhe-	Note	
kein Schaum sichtbar	O	
1/4 des Schauglases	1	
1/2 des Schauglases	2	
3/4 des Schauglases	. 3	
4/4 des Schauglases	4	
Schaum im Einfüllstutzen	5	
Überschäumen	6	

Die Weißgrade wurden photometrisch bestimmt, wobei als Standart Magnesiumoxid = 100 % und das angeschmutzte Gewebe mit 0 % bewertet wurde. Die Ergebnisse sind in Abhängigkeit von der Waschtemperatur in den Tabellen 3 und 4 zusammengestellt.

Inhibitor		%Weißgrad					
nach Bei- spiel	%		olle W ₂	Baumw.	veredelt ^W 2	Misch W ₁	gewebe ^W 2
4	0,5	83,1	82,3	75,7	75,0	77,3	76,2
8	0,5	83,0	82,6	75,6	77,2	77,9	76,2
9	0,5	83,1	84,0	77,8	77,0	77,6	76,2
4	1,5	83,3	83,6	.76,7	75,7	76,2	77,0
8	1,5	81,9	83,3	75,6	76,0	77,1	76,7
9	1,5°	84,4	83,7	78,0	75,8	77,4	77,2
ohne Inhibi	tor	83,0	81,3	74,9	73,3	75,8	75,8

Inhibitor gemäß Beispiele	Wasch- mittel	30°	50°		numnote		95 ⁰ C
	••						
1	w ₁	0,5	1	0,5	-	0	0
2		0,5		1,5	0,5	0	0
3		1	0	0	0	0	0
4		1	2	0,5	0	0	0
5		0,5	1	1	0,5	0	0,5
6		0,5	0,5	0,5	0	0	0,5
7		0,5	1	0	0	0	0 ·
8		1	1	0,5	0	0	0
9		1	1	0,5	0,5	0,5	0,5
ohne Inhibitor		1,5	2 ·	4	6	6	6
				:		· .2	
1	W ₂	0,5		, ,			0,5
2		0,5	2	<u>-</u>	0,5	•	0,5
3		1	. 0	0	0	0	0
4		1	2	0,5	•		0,5
5		0,5	0,5	0	0,5	0	0
6		0	0	0,5	0,5	0,5	0,5
7		1	0 .	0	0	0	0
8		0	0,5	0,5	0,5	0,5	0,5
9		1	2	0,5	0,5	1	2
ohne Inhibitor		1	2	4	5	6	6

Tab. 4

Die Ergebnisse zeigen, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen bereits in geringer Menge den Schaum wirksam dämpfen und darüberhinaus zur Steigerung der Waschkraft beitragen können.

Patentansprüche

1. Hydroxylgruppen enthaltende Polyäthylenglykol-diäther der Formel

worin R für einen geradkettigen Alkylrest mit 4 bis 12 Kohlenstoffatomen, R' für Wasserstoff oder einen geradkettigen Alkylrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen, R" für einen geradkettigen Alkylrest mit 4 bis 18 Kohlenstoffatomen und n für eine Zahl von 2 bis 20 stehen mit der Maßgabe, daß die Summe der Kohlenstoffatome in den Resten R, R' und R" mindestens 12 und nicht mehr als 34 beträgt.

- 2. Mittel nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß R 6 bis 10, R' 4 bis 8 und R" 6 bis 12 Kohlenstoffatome aufweisen und n für eine Zahl von 5 bis 10 steht.
- 3. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Polyglykoläther der Formel

$$R-CHR'-CH_2O-(CH_2-CH_2-O)H$$

mit Epoxiden der Formel

in Gegenwart alkalisch oder sauer reagierender Katalysatoren bei Temperaturen von 80 bis 160 °C, vorzugsweise 110 bis 130 °C umsetzt, bis kein freies Epoxid mehr nachweisbar ist.

· 201 .

2432757

- 4. Verwendung der Verbindungen nach Anspruch 1 bis 2 als Schaumdämpfungsmittel.
- 5. Verwendung nach Anspruch 4 in Wasch-, Spül- und Reinigungsmitteln.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
Потигр.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.